

حذف پاراکلروفنل از محلول‌های آبی با استفاده از پوست بلوط اصلاح

شده با اسید سولفوریک: بررسی سینتیک و ایزوترم جذب

حاتم گودینی^۱، فاطمه طاهری^{۲*}، بهرام کمره‌ئی^۲، پروین مصطفایی^۲، صدیقه سعیدی^۲

^۱ گروه بهداشت محیط، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی البرز، کرج، ایران

^۲ گروه بهداشت محیط، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی لرستان، خرم‌آباد، ایران

تاریخ دریافت مقاله: ۱۳۹۴/۶/۲۵؛ تاریخ پذیرش: ۱۳۹۴/۶/۲۷

چکیده

زمینه و هدف: حضور پاراکلروفنل در محیط زیست به دلیل سمیت بالا، سرطان‌زا و گهش زا بودن، ایجاد بوی قوی و پایداری در محیط زیست به عنوان آلاندنه دارای تقدم می‌باشد. هدف از این مطالعه حذف پاراکلروفنل از محلول‌های آبی با استفاده از پوست بلوط اصلاح شده توسط اسیدسولفوریک می‌باشد.

مواد و روش‌ها: این پژوهش یک مطالعه تجربی بوده و از پوست بلوط از جنس *Quercus persica* گونه ایرانی به عنوان جاذب استفاده شده است. اثر پارامترهای pH، زمان تماس، دوز جاذب و غلظت اولیه پاراکلروفنل بر روی جذب به صورت آزمایش‌های ناپیوسته مورد بررسی قرار گرفت. ویژگی‌های جاذب خام و اصلاح شده با اسید سولفوریک توسط اسپکتروسکوپی FTIR، تصویر میکروسکوپ الکترونی رویشی (SEM) و پراش اشعه ایکس (XRD) بررسی گردید. مدل‌های ایزوترمی لانگمویر، فرونالیچ و سینتیک درجه اول و دوم کاذب برای بررسی تطابق داده‌های تجربی بررسی شد.

یافته‌ها: نتایج آزمایش نشان داد که کارایی حذف پاراکلروفنل با افزایش زمان تماس و دوز جاذب ارتباط مستقیم و با افزایش pH و غلظت اولیه پاراکلروفنل رابطه معکوس دارد. حداقل ظرفیت جذب پاراکلروفنل توسط جاذب اصلاح شده با اسیدسولفوریک $2/22 \text{ mg/g}$ و حداقل راندمان حذف پاراکلروفنل به میزان ۸۷ درصد در pH ۴ برابر بود. جذب پاراکلروفنل با مدل ایزوترمی فرونالیچ ($R^2 > 0.92$) و سینتیک درجه دوم کاذب با ($R^2 < 0.94$) تطابق بیشتری داشت.

نتیجه‌کنی: این مطالعه نشان داد که پوست بلوط اصلاح شده با اسید سولفوریک کارایی نسبتاً مناسبی در حذف پاراکلروفنل دارد. با توجه به این‌که پوست بلوط ماده‌ای زائد است، استفاده از این جاذب می‌تواند در حذف آلاندنه پاراکلروفنل از فاضلاب مفید باشد.

کلمات کلیدی: پاراکلروفنل، پوست بلوط، اسیدسولفوریک، ایزوترم، سینتیک.

* گروه بهداشت محیط، دانشکده بهداشت، دانشگاه علوم پزشکی لرستان، خرم‌آباد، ایران
ایمیل: F.Taheri9185@yahoo.com — شماره تماس: ۰۹۱۲۸۰۹۵۱۰۵

مقدمه

زیادی در مورد استفاده از جاذب‌های غیر مرسموم و کم‌هزینه شامل مواد طبیعی به خصوص ضایعات کشاورزی مثل الیاف خرما، سبوس برنج، کاه جو و گندم، همچنین خاک، بتونیت، کائولینیت و ماسه برای حذف آلاینده‌های آلی و غیرآلی انجام گرفته است.^{۱۲-۱۸} در ارتباط با استفاده از زایدات کشاورزی برای حذف آلاینده‌ها، تحقیقات زیادی صورت گرفته است. بلوط با نام علمی *Quercus* بومی منطقه غرب کشور و عمدها در رشته کوه‌های زاگرس و در خاک‌های پررس مرطوب رشد می‌کند. پوسته بلوط در صورت عدم استفاده دور ریخته می‌شود. بنابراین استفاده از کربن فعال این گیاه برای حذف پاراکلروفنل، می‌تواند مفید باشد. به منظور افزایش قابلیت جذب، ایجاد خواص جدید یا بهبود برخی خواص جاذب‌ها، عمل فعال سازی و اصلاح آن‌ها به روش‌های مختلف مورد بررسی قرار گرفته است. در این زمینه اصلاح با اسید، افزایش سطح ویژه جاذب و به دنبال آن افزایش ظرفیت جذب را نشان داده است.^{۱۷} در این پژوهش، از پوست بلوط اصلاح شده توسط اسید سولفوریک جهت حذف آلاینده پاراکلروفنل از محلول‌های آبی استفاده گردید. در این مطالعه که به صورت ناپوسته انجام شد، اثر متغیرهای زمان ماند، pH، دوز جاذب و غلظت پاراکلروفنل در فرآیند جذب سطحی مورد بررسی قرار گرفت. همچنین سینتیک درجه اول و دوم کاذب و ایزوترم‌های لانگمویر و فرونالدیچ فرآیند جذب مورد بررسی قرار گرفت.

مواد و روش‌ها

مواد مورد نیاز

در این مطالعه تجربی، نمونه‌های پوست بلوط به عنوان ماده جاذب از استان لرستان جمع‌آوری شد. کلیه مواد شیمیایی مورد نیاز از شرکت Merck آلمان خریداری شد. محلول استوک ۱

با پیشرفت صنایع، آلودگی آب‌ها به عنوان مشکلی جدی برای کشورهای در حال توسعه شناخته می‌شوند. کلروفنل‌ها ترکیبات سمی، خط‌رنگ (با یک تا پنج اتم کلر) و از مشتقان فنل هستند که به طور معمول در فاضلاب به عنوان آلاینده پایدار یا غیر قابل تجزیه زیستی شناخته می‌شوند.^{۲۰,۱} در غلظت-های حدود 0.1 mg/L دارای اثرات قابل توجهی بر روی آب آشامیدنی می‌باشند.^۲ در بین کلروفنل‌های مختلف، پاراکلروفنل به دلیل سمیت بالا، سرطان‌زا و جهش‌زا بودن، انتشار بی‌قوی و پایداری در محیط زیست به عنوان آلاینده‌های اولویت دار در لیست آژانس حفاظت محیط زیست امریکا (EPA) قرار گرفته است.^۳ پاراکلروفنل معمولاً در علف‌کش‌ها، حشره‌کش‌ها و مواد خام مورد استفاده در ساخت دارو و صنایع رنگرزی مشاهده می‌شود.^{۴,۶} در سال‌های اخیر، حضور پاراکلروفنل و ساختارهای مشابه آن در محیط زیست به دلیل سمی بودن و اثرات ناسازگارش در حال تبدیل شدن به یک نگرانی بزرگ می‌باشد.^{۷,۸} روش‌های مختلفی برای حذف این کلروفنل‌ها از محلول‌های آبی مانند تجزیه زیستی^۹، اکسیداسیون الکتروشیمیایی^{۱۰}، تخریب سونو شیمیایی^{۱۱}، و روش فتوکاتالیستی^{۱۲} وجود دارد. در بین این روش‌ها، فرآیند جذب توسط کربن فعال در مقایسه با سایر روش‌های فیزیکی و شیمیایی که پرهزینه بوده و محصولات جانبی خط‌رنگ تولید می‌کنند، یک روش موثر برای حذف آلاینده‌های فنلی از فاضلاب می‌باشد.^{۱۳} علاوه بر این، امکان بازیافت جاذب و جذب شونده توسط این روش وجود دارد.^{۱۴} کربن فعال به دلیل دارا بودن ساختار متخلخل، ظرفیت جذب مناسبی برای حذف پاراکلروفنل ایجاد می‌کند، به همین دلیل توجه خاصی در توسعه جاذب‌های فعال کم‌هزینه حاصل از محصولات جانبی فعالیت‌های کشاورزی، ایجاد شده است.^{۱۴,۱۵} تاکنون مطالعات

حاتم گودینی و همکاران

مدل Jsm-T330 آزمایش SEM انجام گرفت. تعیین گروههای عاملی موجود بر سطح جاذب با روش پراش FTIR bruker; Model Tensor 27 اشعه ایکس توسط دستگاه SERON انجام و تعیین ساختار سطح جاذب توسط دستگاه ALS 2300C صورت گرفت.

انجام آزمایش‌ها

آزمایش‌های جذب به منظور بررسی اثر پارامترهای pH (۲-۱۰)، غلظت آلینده (mg/L) $50-10$ و دوز جاذب (g/L) $36-6$ در یک زمان تماس متغیر (۰-۶۰ دقیقه) بر روی درصد حذف پاراکلروفنل توسط کربن فعال اصلاح شده توسط اسید سولفوریک حاصل از پوست بلوط از طریق آزمایش‌های ناپیوسته صورت گرفت. کلیه آزمایش‌ها در دمای اتاق (۲۵ درجه سانتی گراد) انجام شد. آزمایش‌ها به صورت کاربرد جاذب در غلظت‌های mg/L $50-10$ از پاراکلروفنل در $100 cc$ و اختلاط توسط همزن مغناطیسی انجام گرفت. پس از عمل اختلاط، سوسپانسیون توسط کاغذ صافی ($0.45\mu m$) برای آنالیز بعدی غلظت پاراکلروفنل صاف گردید. معرفهای مورد نظر اضافه گردید و pH در محدوده خشی تنظیم شد. سوسپانسیون حاصله به مدت ۱۵ دقیقه به حالت سکون نگه داشته شد و سپس جذب آن توسط اسپکتروفتومتر UV-visible قرائت گردید. پاراکلروفنل موجود در نمونه، به واسطه واکنش ۴-آمینو آنتی پیرین در حضور فروسیانید پتابسیم به عنوان سوبسترانی تولید کننده رنگ تعیین شد و مقادیر جذب پاراکلروفنل تعیین شد.^۲ تولید رنگ در این طول موج، به طور مستقیم با غلظت ترکیبات پاراکلروفنل در محلول تناسب دارد.^۳ ایزوترم‌های جذب در مدت زمان تماس ۱۲ ساعت با غلظت پاراکلروفنل بین mg/L $50-10$ ، pH برابر ۴ و دوز جاذب g/L ۱۵ در نظر گرفته شد و در انتهای، غلظت باقیمانده پاراکلروفنل مورد اندازه‌گیری قرار گرفت. آزمایش‌ها به صورت سه بار تکرار انجام گرفت و میانگین نتایج محاسبه گردید.

گرم بر لیتر پاراکلروفنل، از اضافه کردن یک گرم آلینده در یک لیتر آب قطره تهیه شد. در طول آزمایش‌ها، غلظت پاراکلروفنل در حداکثر طول موج $nm 500$ توسط اسپکتروفتومتر UV-visible (PG Instrument Limited) مدل 50-pp-sartorius است. بر اساس منحنی کالیبراسیون خطی طراحی شده اندازه‌گیری شد. pH محلول به وسیله اضافه کردن H_2SO_4 یا NaOH یا $1/10$ مولار با استفاده از pH متر مدل VELP-SCIENTIFIC استفاده شد. در تمامی مراحل آزمایش، از آب مقطر (دو بار تقطیر) برای آماده‌سازی محلول‌ها استفاده شد.

تهیه و آماده‌سازی جاذب

ابتدا جداسازی پوسته بیرونی میوه‌های بلوط (گونه ایرانی *Quercus persica*) شده در محیط آزمایشگاهی، چندین بار با آب قطره برای حذف ناخالصی‌های موجود شسته شد. سپس به مدت ۲۴ ساعت در ۱۵۰ درجه سانتی گراد در آون خشک گردید. سپس مواد خشک شده خرد و به مدت ۲۰ دقیقه در دمای ۵۵۰ درجه سانتیگراد در کوره قرار گرفت تا تولید خاکستر کربنی نماید. خاکستر تولید شده به مدت ۲۴ ساعت در $cc 500$ اسید سولفوریک ۱ نرمال در محیط آزمایشگاهی غوطه‌ور گردید. سپس خاکستر فعال شده توسط آب قطره برای حذف باقی مانده اسید تا رسیدن به pH خنثی، شسته شد و با دمای ۱۰۵ درجه سانتیگراد برای مدت ۱۲ ساعت کاملاً خشک گردید. بعد از طی زمان مورد نظر، مواد به وسیله هاون خرد گردید و توسط الک استاندارد ASTM با مش ۴ جداسازی گردید و به عنوان کربن فعال اصلاح شده استفاده شد.^۹

تعیین مشخصات پوست میوه بلوط

بررسی تعیین ریخت‌شناسی سطح جاذب قبل و بعد از فرآیند جذب با استفاده از میکروسکوپ الکترونیکی رویشی

حذف پاراکلروفنل از محلول‌های آبی با استفاده از پوست بلوط اصلاح شده با اسید سولفوریک: بررسی سینتیک و ایزوترم جذب

شد که دارای شیب $1/n$ و عرض از مبدأ $1/ab$ است.

شکل خطی رابطه فروندلیچ نیز با استفاده رابطه ۴
بیان می‌شود.

رابطه (۴)

$$\text{حذف} = \left(\frac{C_0 - C_t}{C_0} \right) \times 100$$

با ترسیم مقادیر $\log q_e$ بر روی محور y نسبت به مقادیر C_e بر روی محور x ، خط مستقیمی حاصل خواهد شد که دارای شیب $1/n$ و عرض از مبدأ k_f است.

فرآیند جذب در مطالعات سینتیک خطی است. سرعت واکنش شیمیایی به وسیله سینتیک شیمیایی بیان می‌شود. رابطه خطی سینتیک درجه یک کاذب، عموماً به صورت رابطه ۵ ارائه می‌شود.

رابطه (۵)

همچنین رابطه خطی سینتیک درجه دوم کاذب به صورت رابطه ۶ بیان می‌شود.

رابطه (۶)

در سینتیک درجه اول و درجه دوم کاذب، پارامترهای k_1 و k_2 (ضریب ثابت، $1/\text{min}$) و q_e ظرفیت جذب در حالت تعادل (mg/g) هستند. سینتیک درجه یک از رسم منحنی $\log (q_e - qt)$ در مقابل t محاسبه می‌شود. سینتیک درجه دو از رسم $\log (q_e - qt)/t$ در مقابل t محاسبه می‌شود.^۷

یافته‌ها

ویژگی‌های جاذب اصلاح شده حاصل از پوست بلوط در شکل ۱ نشان داده شده است. اسکن میکروسکوپ الکترونی (SEM) با بزرگنمایی $3000\times$ برای کرین جاذبه حاصل از پوست میوه بلوط در شکل ۱ (الف، ب و ج) نشان داده شده است. همان‌طور که از شکل مشهود است، بعد از استفاده از پوست بلوط

پارامترهای جذب شامل سینتیک و ایزوترم به وسیله غلظت باقیمانده پاراکلروفنل تعیین شد. از رابطه ۱، جهت تعیین راندمان حذف پاراکلروفنل استفاده گردید.

رابطه (۱)

$$\log q_e = \log k_f + \frac{1}{n} (\log C_e)$$

که در آن C_0 غلظت اولیه پاراکلروفنل (mg/L)، C_t غلظت پس از زمان t (mg/L) می‌باشد.

از رابطه ۲ جهت تعیین ظرفیت جذب پاراکلروفنل استفاده گردید.

رابطه (۲)

$$q_e = \frac{(C_0 - C_e)V}{M}$$

که q_e ظرفیت جذب پاراکلروفنل (mg/g)، C_0 غلظت اولیه پاراکلروفنل (mg/L)، V (L) و M (g) به ترتیب حجم مخلوط می‌باشد.

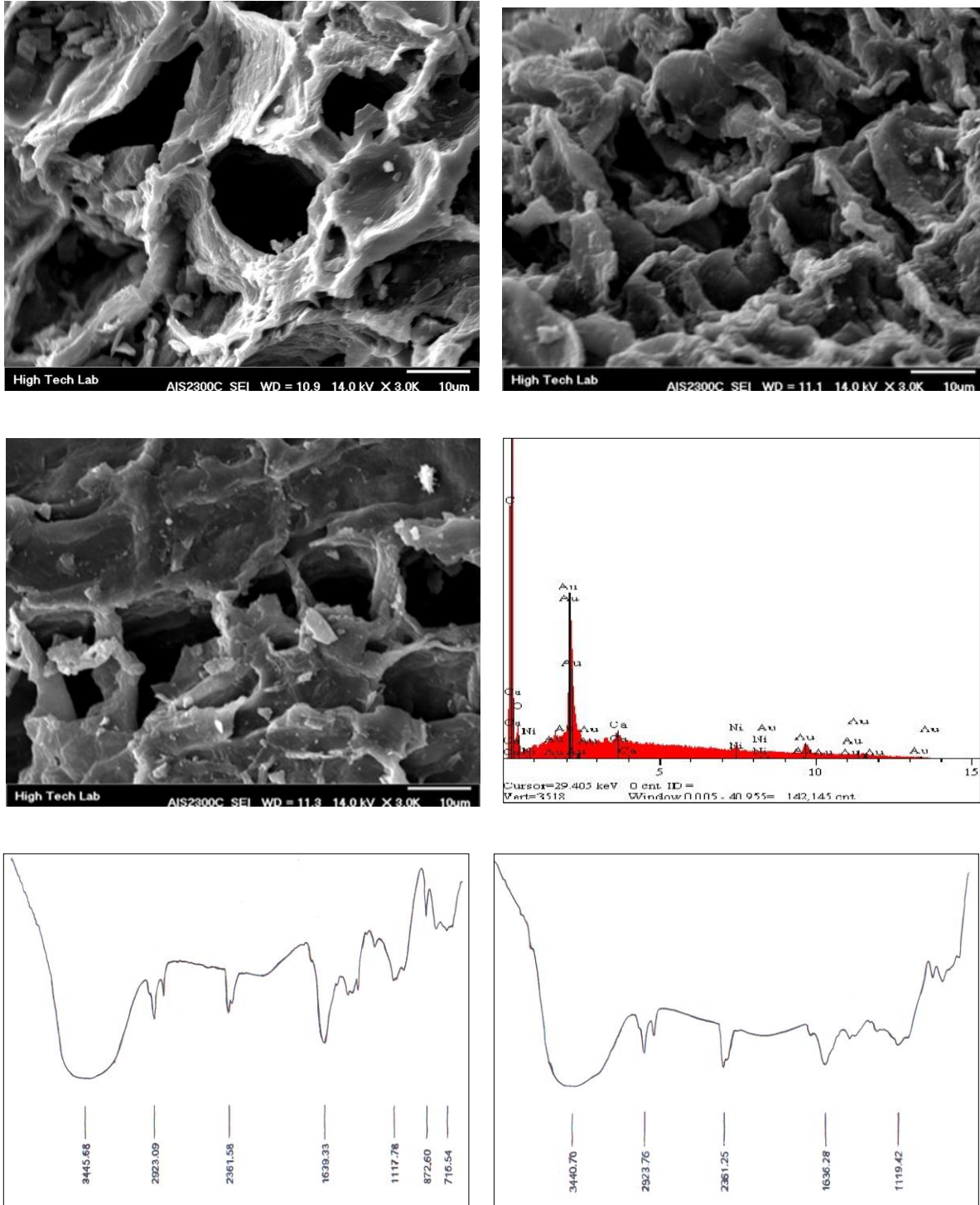
برای تعیین pH_{zpc} جاذب، از نمک NaCl 0.1 M مولار استفاده گردید.^۸ برای این منظور، 0.1 g از جاذب به 30 mL لیتر محلول نمک اضافه شد. pH محلول در گستره $2-12$ توسط NaOH و $0.1\text{ M H}_2\text{SO}_4$ تنظیم گردید.^۹ سیستم آماده شده برای مدت 24 ساعت بر روی همنز مغناطیسی با سرعت 200 rpm در دمای 25°C درجه قرار داده شد. اختلاف pH اولیه و نهایی، به عنوان pH نقطه ایزوکتریک معرفی شد. جاذب در pH کمتر از pH_{zpc} دارای بار مثبت و بالاتر از آن دارای بار منفی می‌باشد.^{۱۰} به منظور تعیین ایزوترم جذب از شکل خطی مدل‌های ایزوترم لانگمویر و فروندلیچ استفاده گردید. شکل خطی مدل لانگمویر با استفاده از رابطه ۳ بیان می‌شود.

رابطه (۳)

با ترسیم $\frac{C_e}{q_e}$ بر روی محور y نسبت به غلظت در نقطه تعادل یعنی C_e بر روی محور x خط مستقیمی حاصل خواهد

حاتم گودینی و همکاران

به عنوان جاذب، سطحی از آن توسط پاراکلروفنل پوشانیده می‌شود و تغییرات محسوسی در سطح آن قابل مشاهده است.



شکل ۱: ویژگی‌های جاذب حاصل از پوست بلوط: (الف) تصویر میکروسکوپ الکترونی قبل از اصلاح با اسید سولفوریک، (ب) بعد از اصلاح با اسید سولفوریک، (ج) بعد از جذب پاراکلروفنل بر روی جاذب حاصل از پوست بلوط اصلاح شده، (د) آنالیز EDX جاذب اصلاح شده، (ه) آنالیز FTIR قبل از

جذب، (و) بعد از جذب.

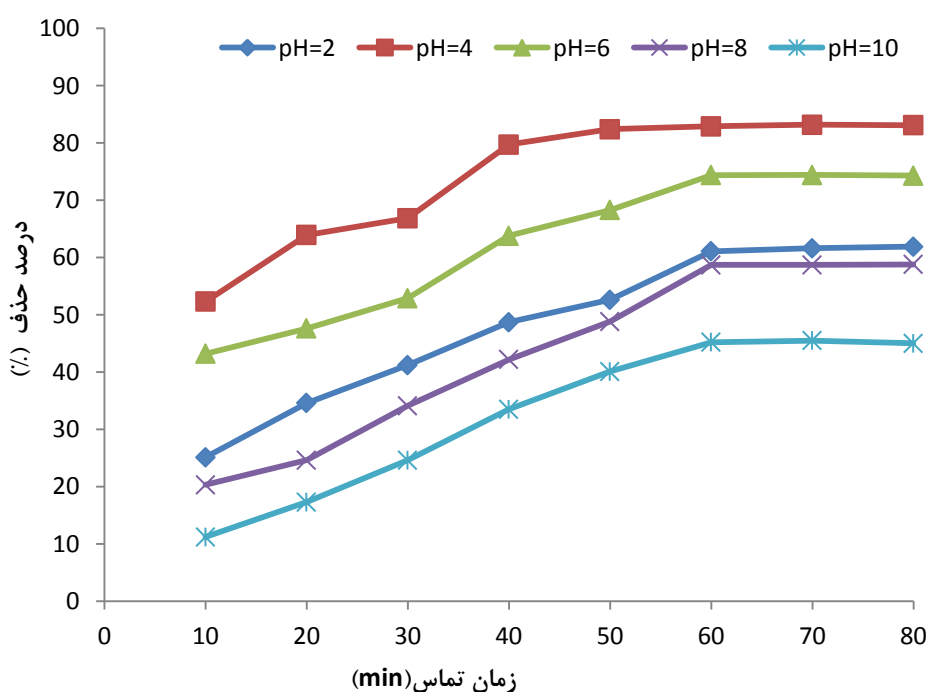
بیشترین راندمان حذف مربوط به pH برابر ۴ و زمان ۶۰ دقیقه می‌باشد. لذا این مقدار pH، به عنوان pH مناسب انتخاب گردید. pH_{zpc} نیز برابر ۵/۹ تعیین گردیده است.

شکل ۳، نتایج مربوط به اثر غلظت اولیه پاراکلروفنل در میزان حذف آن را نشان می‌دهد. نتایج نشان می‌دهد که با افزایش غلظت آلاینده از L ۱۰ mg/L، راندمان حذف به حالت تعادل نزدیک می‌شود و افزایش می‌یابد.

شکل ۴، نتایج تاثیر مقدار ماده جاذب استفاده شده در میزان حذف و ظرفیت جذب پاراکلروفنل را نشان می‌دهد. با افزایش مقدار جاذب از ۶ گرم تا ۲۱ گرم، میزان حذف پاراکلروفنل افزایش می‌یابد و با افزایش مقدار ماده جاذب به بیش از ۲۱ گرم میزان حذف افزایش قابل ملاحظه‌ای نداشته است و به مقدار تعادل نزدیک می‌شود.

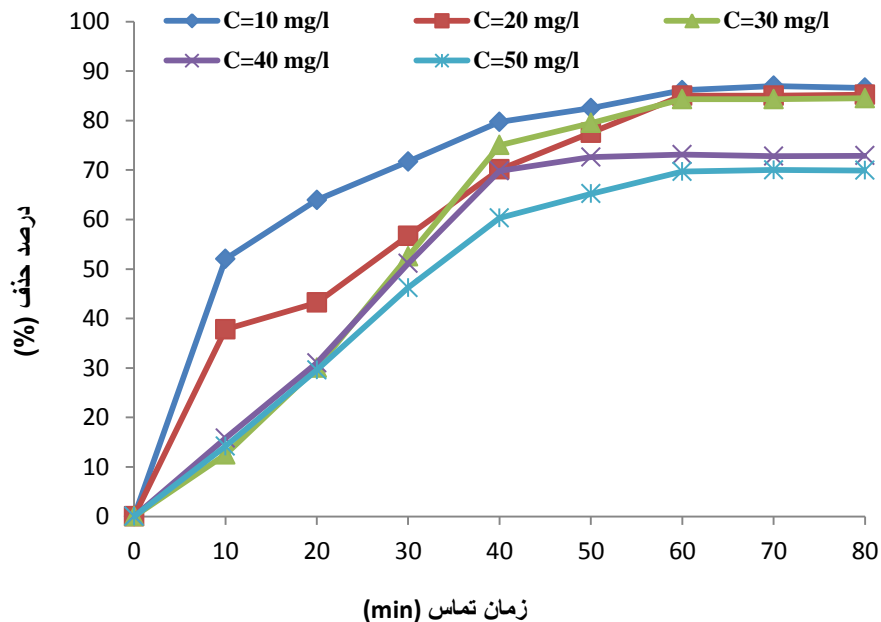
آنالیز EDX جاذب حاصل از پوست میوه بلوط در شکل ۱ (د) آورده شده است. در شکل مربوطه، با توجه به پیک‌های ثبت شده بیشترین عنصر تشکیل‌دهنده جاذب، مربوط به کربن، کلسیم و اکسیژن می‌باشد. جهت شناسایی گروه‌های عاملی موجود بر سطح جاذب، آنالیز FTIR جاذب انجام شد که نمودار آن در قبل و بعد از فرآیند جذب در شکل ۱ (ه، و) قابل مشاهده است. گروه‌های عاملی روی جاذب پوست میوه بلوط شامل گروه‌های کربوکسیلیک اسیدها، الکل‌ها، آلکن‌ها، کتن‌ها، هیدروکسیدهای فنلی و استرها می‌باشند.^{۱۹} به نظر می‌رسد تغییرات جدید پیک موجود در نقاط ۷۱۶ cm^{-۱} و ۸۷۲ cm^{-۱} احتمالاً به دلیل جذب کلروفنل در سطح جاذب باشد.

شکل ۲، نتایج مربوط به اثر pH در یک زمان ماند متغیر در فاصله ۰-۶۰ دقیقه را نشان می‌دهد. با توجه به نتایج حاصله

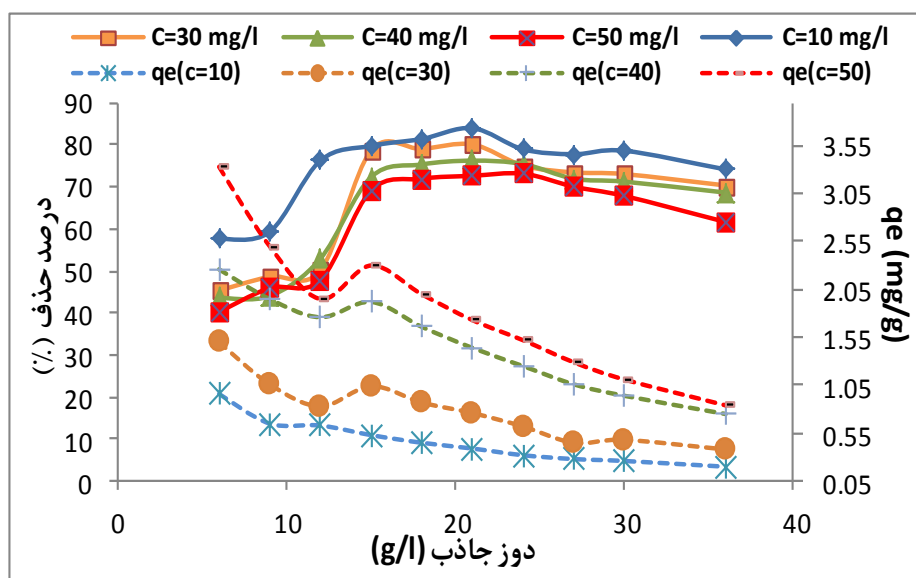


حاتم گودینی و همکاران

شکل ۲: تأثیر pH در راندمان حذف پاراکلروفنل توسط جاذب حاصل از پوست میوه بلوط (غلظت پاراکلروفنل 10 mg/L و دوز جاذب 15 g/L)



شکل ۳: تأثیر غلظت اولیه پاراکلروفنل ($10\text{--}40$ میلی گرم بر لیتر) بر راندمان حذف پاراکلروفنل با جاذب حاصل از پوست میوه بلوط ($\text{pH}=4$). غلظت جاذب ۱۵ گرم بر لیتر و زمان ماند ۶۰ دقیقه.

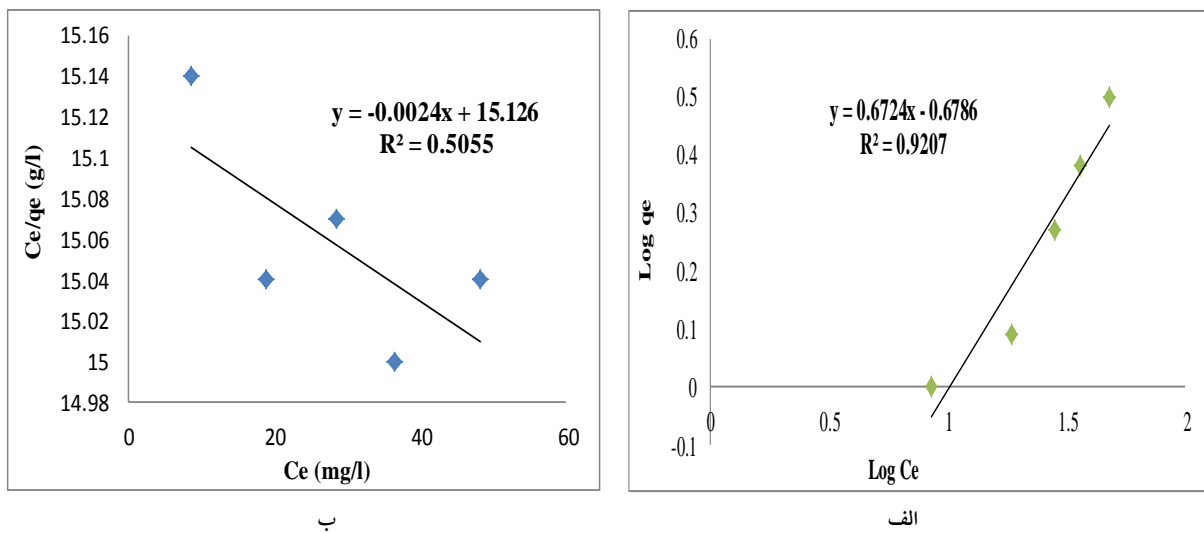


شکل ۴: تأثیر دوز جاذب بر راندمان و ظرفیت جذب در حذف غلظت‌های مختلف پاراکلروفنل ($\text{pH}=4$). غلظت اولیه $10\text{--}50 \text{ mg/L}$ و زمان تماس 60 دقیقه

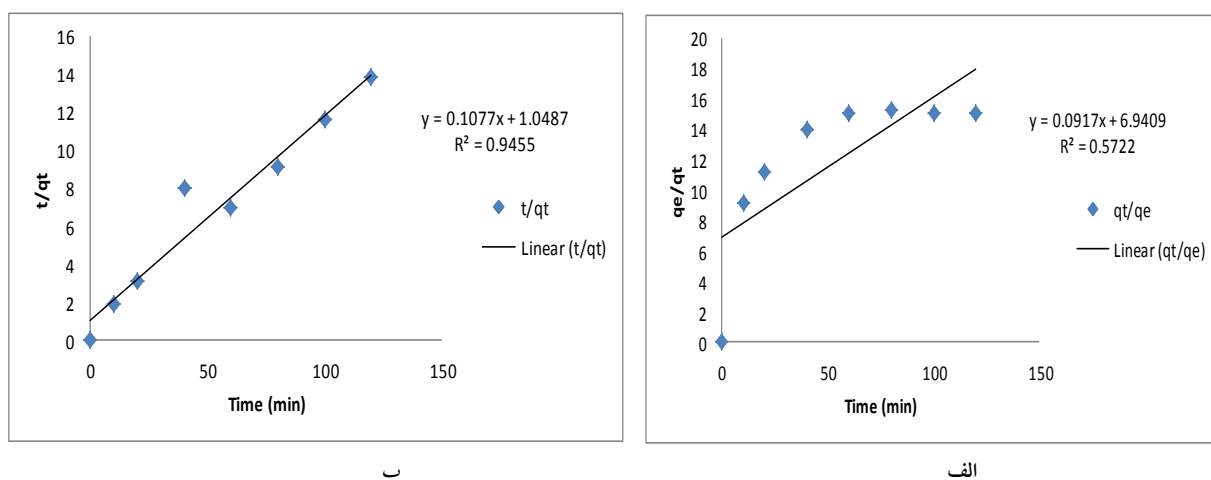
حذف پاراکلروفنل از محلول‌های آبی با استفاده از پوست بلوط اصلاح شده با اسید سولفوریک: بررسی سینتیک و ایزوترم جذب

فروندلیچ دارند.

شکل ۵، ایزوترم‌های فروندلیچ و لانگمویر را برای کربن جاذب حاصل از پوست بلوط اصلاح شده را نشان می‌دهد. با توجه به مقدار $R^2 > 0.92$ داده‌ها تطابق بیشتری با ایزوترم



شکل ۵: (الف) ایزوترم فروندلیچ (الف) و ایزوترم لانگمویر (ب) برای جاذب حاصل از پوست بلوط اصلاح شده در حذف پاراکلروفنل.



شکل ۶: سینتیک درجه اول (الف) و سینتیک درجه دوم کاذب (ب) برای جاذب حاصل از پوست بلوط اصلاح شده در حذف پاراکلروفنل.

بحث

مطالعه ریخت‌شناسی جاذب پوست میوه بلوط نشان داد که جاذب مذکور دارای تخلخل بسیار ریز بوده و ساختار متخلخل جاذب با انجام فرآیند جذب تغییر می‌یابد. دلیل وجود تخلخل

شکل ۶، سینتیک درجه اول و دوم کاذب برای جاذب حاصل از پوست میوه بلوط اصلاح شده را نشان می‌دهد. با توجه به مقدار $R^2 > 0.94$ داده‌ها تطابق بیشتری با سینتیک درجه دوم کاذب دارند.

حاتم گودینی و همکاران

ماهیت آنیونی پاراکلروفنل جاذبه الکترواستاتیکی میان جاذب و آلاینده کاهش یافته و با افزایش دافعه الکترواستاتیکی راندمان-جذب کاهش می‌یابد^{۲۲،۲۳}. دلیل دیگر حذف پاراکلروفنل به-وسیله جاذب پوست میوه بلوط احتمالاً تشکیل باندهای هیدروژنی بین هیدروژن پاراکلروفنل و هیدروژن گروههای عاملی سطح جاذب می‌باشد^{۲۴}.

در سطح جاذب کمپلکس الکترون دهنده-گیرنده تشکیل می‌شود، به طوری که اکسیژن گروههای عاملی موجود بر سطح جاذب به عنوان دهنده الکترون و پاراکلروفنل به عنوان گیرنده الکترون عمل می‌کند^{۲۵}. واکنش بین حلقه آروماتیک پاراکلروفنل و الکترون‌های لایه در ساختار جاذب می‌تواند باعث انتقال بار و نیروی الکترواستاتیک شود^{۲۶}.

در نهایت گروههای عاملی از طریق تشکیل پیوندهای شیمیایی و هیدروژنی در حذف پاراکلروفنل به‌وسیله جاذب پوست بلوط نقش دارند^{۲۷}. نتایج بررسی‌ها نشان داد که میزان حذف پاراکلروفنل تابع غلظت اولیه آن است. دلیل کاهش راندمان حذف با افزایش غلظت اولیه پاراکلروفنل را می‌توان این‌گونه بیان کرد که تعداد مکان‌های فعال جذب در سطح جاذب برای آلاینده کاهش می‌یابد، علت این امر، پر شدن و اشباع ظرفیت جذب و عدم کارایی آن در غلظت‌های بالاتر می‌باشد. نتایج به دست آمده با مطالعات غنی‌زاده، اعظم و همکاران مطابقت دارد^{۲۸،۲۹}. در خصوص تأثیر زمان تماس بر کارایی حذف، نتایج نشان داد که با افزایش زمان، ظرفیت جذب افزایش یافته و با افزایش زمان تماس تا زمان تعادل به حداقل مقدار خود رسیده و بعد از این مدت مقدار جذب ثابت-مانده است. این افزایش راندمان به این دلیل است که در زمان-های پایین‌تر، محل‌های خالی بیشتری در دسترس آلاینده بوده و امکان تماس آلاینده با محل‌های خالی موجود در جاذب بیشتر بوده است. در صورتی که با افزایش زمان، این مکان‌ها توسط آلاینده اشغال شده تا جایی که در زمان تعادل، راندمان حذف به صورت عدد ثابتی به دست آمد^{۳۰،۳۱}. همچنین با افزایش pH، تعداد بارهای منفی افزایش یافته و با توجه به

بسیار ریز در ساختار کربن فعال حاصل از پوست میوه بلوط وجود مواد سلولزی در ساختمان آن است^{۱۹}. گروههای عاملی در طیفسنجی FT-IR مشخص شد. احتمالاً پاراکلروفنل از طریق واکنش با گروههای فعال مانند: الكل، الالئید، کتون‌ها، هیدروکسیدهای فنلی و استرها که از ترکیبات تشکیل دهنده لیگنین، تانن، سلولز و همی‌سلولز هستند، جذب می‌شود. تجزیه و تحلیل طیفی قبل و بعد از جذب پاراکلروفنل توسط جاذب نشان دهنده تغییر در گروههای آمینه می‌باشد. بعد از جذب، پیک مربوط به گروه آمین 1498cm^{-1} - تغییر کرد و تغییر شدت در گروه OH^- مشاهده شد. همچنین بعد از جذب، گروههای $\text{C}=\text{C}$ ، کربوکسیلیک اسیدها، گروههای اتر و الكل تغییر کرده‌اند و افزایش شدت در گروههای اتر و الكل بعد از جذب مشاهده گردید. بنابراین گروههای عاملی، احتمالاً نشان دهنده اتصال پاراکلروفنل به جاذب حاصل از میوه بلوط و جذب توسط آن می‌باشد. به هر حال تغییرات وضعیت پیک‌ها و شدت آن‌ها مشاهده شد، ولی مقدار و شدت آن‌ها ضعیف بود. این پدیده نشان دهنده این است که احتمالاً تبادل یون بیش از پدیده رسوب و تنهشست در فرآیند جذب نقش داشته است^{۱۹،۲۰}. دلیل راندمان بالا در pH های اسیدی، پروتونه شدن سایتها فعال (کربوکسیلیک و الكل) و افزایش دانسیته بار بر روی جاذب می‌باشد. دلیل افزایش بار مثبت را می‌توان با pH_{zpc} توجیه نمود. pH_{zpc} نشان دهنده نقطه‌ای است که در آن بار در سطح ماده جاذب صفر است و در pH های بالاتر از آن سطح ماده جاذب دارای بار منفی بوده و در پایین‌تر از آن سطح جاذب دارای بار مثبت می‌باشد^{۲۱}. در این مطالعه، pH_{zpc} جاذب حاصل از پوست میوه بلوط برابر با $5/9$ تعیین گردید. بنابراین در pH کمتر از $5/9$ ، پتانسیل بار برابر روی سطح جاذب مثبت است به همین دلیل در pH کمتر از $5/9$ پاراکلروفنل که ماهیت آنیونی ($\text{pk}_a=9/4$) دارد، به واسطه نیروی الکترواستاتیک جذب بارهای مثبت تولیدی بر روی جاذب خواهد شد. همچنین با افزایش pH، تعداد بارهای منفی افزایش یافته و با توجه به

فروندلیچ با $R^2 > 0.92$ پیروی می‌کند. در این مطالعه، سیتیک‌های درجه اول کاذب و درجه دوم کاذب مورد بررسی قرار گرفت. همان‌گونه که از نتایج مربوطه مشخص است، با توجه به مقدار ضریب رگرسیون ($R^2 > 0.94$) سیتیک درجه دوم کاذب، جذب پاراکلروفنل بر روی پوست میوه بلوط با مدل سیتیک درجه دوم کاذب هم خوانی بیشتری داشت.

نتیجه‌گیری

نتایج نشان داد که راندمان جذب پاراکلروفنل با افزایش زمان تماس، کاهش غلظت اولیه پاراکلروفنل و افزایش دوز جاذب تا مقدار مشخص افزایش می‌باید. حداکثر حذف پاراکلروفنل به میزان ۸۷ درصد در pH برابر ۴ به دست آمد. نتایج نشان داد که جذب در زمان 60 min به تعادل می‌رسد. جذب پاراکلروفنل بر روی جاذب مورد مطالعه، از ایزوترم فروندلیچ و سیتیک درجه دوم کاذب تبعیت می‌کند. با توجه به دسترسی فراوان به این ماده و پتانسیل مناسبی که این جاذب در حذف آلاینده پاراکلروفنل داشته، لذا استفاده از پوست میوه بلوط در تصفیه فاضلاب حاوی پاراکلروفنل می‌تواند مفید باشد.

تشکر و قدردانی

این مقاله حاصل بخشی از پایان نامه با عنوان بررسی حذف پاراکلروفنل از محلول‌های آبی با استفاده از پوست میوه بلوط اصلاح شده با اسید سولفوریک: بررسی سیتیک و ایزوترم جذب در مقطع کارشناسی ارشد در سال ۱۳۹۳ است که با حمایت دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی و درمانی لرستان اجرا شده است. بدینوسیله، از همکاری کارشناسان و مسئولین آزمایشگاه‌های تحقیقاتی دانشکده بهداشت و سایر عزیزان کمال تشکر و قدردانی می‌گردد.

دوز جاذب راندمان حذف پاراکلروفنل افزایش می‌یابد و در میزان جاذب ۲۱ گرم به حداکثر میزان خود می‌رسد که به علت افزایش سطح فعال در جذب است. چنین نتایجی توسط بذرافشان و همکارانش نیز تایید شده است. آنها گزارش کردند که هر چند افزایش دوز جاذب باعث افزایش راندمان حذف آلاینده می‌گردد، اما به دلیل غیر اشباع ماندن برخی از نقاط فعال موجود در سطح جاذب میزان جذب در واحد جرم جاذب کاهش یافته است که این نتایج با یافته‌های مطالعه حاضر مطابقت دارد.^{۳۲} همچنین با افزایش دوز جاذب به بیش از ۲۱ گرم کارایی جذب کاهش می‌باید. دلیل این موضوع می‌تواند هم پوشانی شدن ذرات جاذب و به عبارتی کلوخه شدن جاذب و در نتیجه کاهش سطح موثر جاذب برای جذب پاراکلروفنل باشد.^{۳۳} در مطالعات مربوط به جذب، تعیین ایزوترم‌ها و سیتیک‌های جذب از اهمیت بالایی برخوردار است. در این مطالعه، مشخصه‌های مرتبط با ایزوترم جذب پاراکلروفنل بر روی جاذب مورد نظر تعیین گردید. اگر در ایزوترم فروندلیچ ضریب n در محدوده ۱ تا ۱۰ باشد، از نظر ایزوترمی جذب آلاینده بر روی جاذب مطلوب است. $1/n$ مقیاسی از شدت جذب می‌باشد. نتایج $1/n$ نشان می‌دهد که اگر نتیجه صفر شود واکنش برگشت‌ناپذیر، اگر نتیجه بین صفر تا یک باشد ایزوترم مطلوب و اگر بزرگتر از یک باشد، نامطلوب است.^{۳۴} در مطالعه حاضر مقدار n با توجه به رابطه خط، بالاتر از ۱ به دست آمده است و $1/n$ بزرگتر از صفر می‌باشد. بنابراین مقدار $1/n$ در این محدوده، نشان‌دهنده جذب بهتر و تشکیل پیوند نسبتاً قوی بین جاذب و مولکول جذب‌شونده است و جذب صورت گرفته دارای ویژگی‌های مطلوبی است. از این‌رو، براساس مدل ایزوترم فروندلیچ جذب آلاینده بر روی جاذب پوست میوه بلوط مطلوب می‌باشد و به عبارتی از مدل فروندلیچ تبعیت می‌کند. در مطالعه حاضر، طرفیت جذب برای پاراکلروفنل بر روی جاذب پوست میوه بلوط $10/10\text{ mg/g}$ تعیین شد. داده‌های ایزوترم جذب، نشان می‌دهد که جذب پاراکلروفنل از مدل

منابع

حاتم گودینی و همکاران

1. Nguyen AT, Juang RS. Photocatalytic degradation of p-chlorophenol by hybrid H₂O₂ and TiO₂ in aqueous suspensions under UV irradiation. *J Environ Manage* 2015;147: 271-7.
2. Domínguez-Vargas JR, Navarro-Rodríguez JA, Heredia JBd, et al. Removal of chlorophenols in aqueous solution by carbon black low-cost adsorbents. Equilibrium study and influence of operation conditions. *J Hazard Mater* 2009;169(1-3): 302-8.
3. Ahmed MJ, Theydan SK. Adsorption of p-chlorophenol onto microporous activated carbon from Albizia lebbeck seed pods by one-step microwave assisted activation. *J Anal Appl Pyrol* 2013;100: 253-60.
4. Sze MFF, McKay G. Enhanced mitigation of para-chlorophenol using stratified activated carbon adsorption columns. *Water Res* 2012;46(3): 700-10.
5. Ai Z, Yang P, Lu X. Degradation of 4-chlorophenol by microwave irradiation enhanced advanced oxidation processes. *Chemosphere* 2005;60(6): 824-7.
6. Pera-Titus M, Garcia-Molina V, Banos MA, et al. Degradation of chlorophenols by means of advanced oxidation processes: a general review. *Appl Catal B Environ* 2004;47(4): 219-56.
7. Sarkar M, Acharya P. Use of fly ash for the removal of phenol and its analogues from contaminated water. *Waste Manage* 2006;26(6): 559-70.
8. Li J-M, Meng X-G, Hu C-W, et al. Adsorption of phenol, p-chlorophenol and p-nitrophenol onto functional chitosan. *Bioresource Technol* 2009;100(3): 1168-73.
9. Monsalvo V, Mohedano A, Casas J, et al. Cometabolic biodegradation of 4-chlorophenol by sequencing batch reactors at different temperatures. *Bioresource Technol* 2009;100: 4572-8.
10. Canizares P, Lobato J, Paz R, et al. Electrochemical oxidation of phenolic wastes with boron-doped diamond anodes. *Water Res* 2005;39(12): 2687-703.
11. Hamdaoui O, Naffrechoux E. Sonochemical and photosonochemical degradation of 4-chlorophenol in aqueous media. *Ultrasonics Sonochem* 2008;15(6): 981-7.
12. Satuf M, Brandi R, Cassano A, et al. Scaling-up of slurry reactors for the photocatalytic degradation of 4-chlorophenol. *Catal Today* 2007;129(1-2): 110-7.
13. Sze M, McKay G. An adsorption diffusion model for removal of para-chlorophenol by activated carbon derived from bituminous coal. *Environ Pollut* 2010;158(5):1669-74.
14. Zhang B, Lia F, Wub T, et al. Adsorption of p-nitrophenol from aqueous solutions using nanographite. *Colloid Surf A* 2015;464(5): 78-88.
15. Tan I, Ahmad A, Hameed B. Fixed-bed adsorption performance of oil palm shell-based activated carbon for removal of 2,4,6-trichlorophenol. *Bioresource Technol* 2009;100(3): 1494-6.
16. Malakootian M, Mansoorian HJ, Yari A. Removal of reactive dyes from aqueous solutions by a non-conventional and low cost agricultural waste: adsorption on ash of Aloe Vera plant. *Iranian J Health Safety Environ* 2014;1(3): 117-25.
17. Benki YE, Can MF, Turan M, et al. Modification of organo-zeolite surface for the removal of reactive azo dyes in fixed-bed reactors. *Water Res* 2005;39(2-3): 487-93.
18. Cengiz S, Tanrikulu F, Aksu S. An alternative source of adsorbent for the removal of dyes from textile waters: Posidonia oceanica (L). *Chem Eng J* 2012;189-190: 32-40.
19. Ghaedi M, Khajesharifi H, Yadkuria AH, et al. Cadmium hydroxide nanowire loaded on activated carbon as efficient adsorbent for removal of Bromocresol Green. *Spectrochim Acta A* 2012;86: 62-8.
20. DíazGómez-Treviño A, Martínez-Miranda V, Solache-Ríos M. Removal of remazol yellow from aqueous solutions by unmodified and stabilized iron modified clay. *Appl Clay Sci* 2013;80-81: 219-25.
21. Nadavala SK, Swayampakula K, Boddu VM, et al. Biosorption of phenol and o-chlorophenol from aqueous solutions on to chitosan-calcium alginate blended beads. *J Hazard Mater* 2009;162(1): 482-9.
22. Wang L, Zhang J, Wanga A. Removal of methylene blue from aqueous solution using chitosan-g-poly (acrylic acid)/montmorillonite superadsorbent nanocomposite. *Colloid Surf A* 2008;322(1-3): 47-53.
23. Sheikh Mohammadi A, Sardar M. The removal of Penicillin G from aqueous solutions using chestnut shell modified with H₂SO₄: Isotherm and kinetic study. *Iran J Health Environ* 2013;5(4): 497-505 [In persian].
24. Almeida C, Debacher N, Downs A, et al. Removal of methylene blue from colored effluents by adsorption on montmorillonite clay. *J Colloid Interf Sci* 2009;332(1): 46-53.
25. Radaei A, Alavi Moghadam S, Arami M. The Study of the Adsorption of Reactive Blue 19 Dye by Activated Carbon from Pomegranate Residue. *J Water Wastewater* 2012;4: 27-37[In persian]
26. Langmuir I. The adsorption of gases on plane surfaces of glass, mica and platinum. *J Am Chem Soc* 1918;40: 1361-403.
27. Maghsoudi M, Ghaedi M, Zinali A, et al. Artificial neural network (ANN) method for modeling of sunset yellow dye adsorption using zinc oxide nanorods loaded on activated carbon: Kinetic and isotherm study. *Spectrochim Acta A* 2015;134: 1-9.

حذف پاراکلروفنل از محلول‌های آبی با استفاده از پوست بلوط اصلاح شده با اسید سولفوریک: بررسی سینتیک و ایزوکرم جذب

28. Chaari I, Feki M, Medhioub M, et al. Adsorption of a textile dye "Indanthrene Blue RS (C.I. Vat Blue 4)" from aqueous solutions onto smectite-rich clayey rock. *J Hazard Mater* 2009;172(2-3): 1623-8.
29. Amin N. Removal of direct blue-106 dye from aqueous solution using new activated carbons developed from pomegranate peel: Adsorption equilibrium and kinetics. *J Hazard Mater* 2009;165(1-3): 52-6.
30. Kul A, Koyuncu H. Adsorption of Pb (II) ions from aqueous solution by native and activated bentonite: kinetic, equilibrium and thermodynamic study. *J Hazard Mater* 2010;179(1-3): 332-9.
31. Jimenez M, Gonzalez M, Cid A. Adsorption interaction between natural adsorbents and textile dyes in aqueous solution. *Colloid Surface A* 2005;254(1-3): 107-14.
32. Ho Y. Review of second-order models for adsorption systems. *J Hazard Mater* 2006;136(3): 681-9.
33. Nourmoradi H, Nikaeen M, Khiadani M. Removal of benzene, toluene, ethylbenzene and xylene (BTEX) from aqueous solutions by montmorillonite modified with nonionic surfactant: Equilibrium, kinetic and thermodynamic study. *Chem Eng J* 2012;191: 341-8.
34. Jourvand M, Khorramabadi GS, Omidi-khaniabadi Y, et al. Removal of methylene blue from aqueous solutions using modified clay. *J Bas Res Med Sci* 2015;2(1): 32-41.

Removal of P-chloro Phenol from Aqueous Solutions Using Chestnut Shell Modified by Sulfuric Acid: Study of Adsorption Kinetic and Isotherm

Hatam Godini¹, Fatemeh Taheri^{*2}, Bahram Kamarehie², Parvin Mostafaei², Seddigheh Saeedi²

1. Department of Environmental Health Engineering, School of Public Health, Alborz University of Medical Sciences, Karaj, Iran

2. Department of Environmental Health Engineering, School of Health, Lorestan University of Medical Sciences, Khorramabad, Iran

*E-mail: F.Taheri9185@yahoo.com

Received: 17 May 2015 ; Accepted: 16 Sep 2015

ABSTRACT

Background: Present of p-chloro phenol in the environment due to high toxicity, mutagenic and carcinogenic effects, powerful odor production and stability in the environment caused to be categorized as priority pollutants. The aim of this study was to investigate the removal of p-chloro phenol from aqueous solution using chestnut shell modified by sulfuric acid.

Methods: This study was an experimental study and chestnut shell (*Quercus brantii Var. persica*) was used as an adsorbent. The effects of pH, contact time, adsorbent dosage, and initial concentration on the adsorption process were evaluated, in a batch scale. The characterizations of the raw and modified adsorbent were investigated by Fourier transform infrared (FTIR) spectroscopy, scanning electron microscopy (SEM) and X-ray diffractometer (XRD). Langmuir and Fruindlich isotherm models and pseudo-first order kinetic, pseudo-second order kinetic were evaluated by experimental data.

Results: The results showed that the removal efficiency of p-chloro phenol increased with increasing of the contact time and adsorbent dosage, and had a reverse effect with increasing of pH and p-chloro phenol initial concentration. The maximum adsorption capacity of p-chloro phenol by modified chestnut shell adsorbent was achieved of 3.33 mg/g and the maximum removal efficiency of p-chloro phenol was 87 percent at pH=4. The experimental data were well described by Freundlich isotherm ($R^2 > 0.92$) and pseudo-second order kinetic ($R^2 > 0.94$).

Conclusion: This study showed that the chestnut shell could be effectively used at removal of p-chloro phenol from aqueous solutions. As the chestnut shell is a waste, so it can be applied as an adsorbent for removal of pollutants such as p-chloro phenol.

Keywords: Chestnut shell, Isotherm, Kinetic, P-chloro phenol, Water solution